PHOTOCURING EPOXY RESIN ADHESIVE COMPOUND

Publication number: JP3172378

Publication date:

1991-07-25

Inventor:

SUTEFUAN UEIGURU; KAMU CHIYU U

Applicant:

MINNESOTA MINING & MFG

Classification:

- international:

C08G59/00; C08G59/18; C09J163/00; C08G59/00;

C09J163/00; (IPC1-7): C08G59/18; C09J163/00

- European:

C08G59/18; C09J163/00

Application number: JP19900313804 19901119 Priority number(s): US19890438080 19891120

Also published as:

EP0429250 (A2) EP0429250 (A3)

CA2028259 (A1)

Report a data error here

Abstract not available for JP3172378

Abstract of corresponding document: EP0429250

The presence of organic materials having nitrile or vinyl ether groups thereon extends the open time of acid initiated epoxide resin compositions.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-172378

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)7月25日

C 09 J 163/00 C 08 G 59/18

8416-4 J 8416-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全9頁)

の発明の名称

感光硬化性エポキシ樹脂接着剤組成物

21)特 顧 平2-313804

題 平2(1990)11月19日 29出

優先権主張

図1989年11月20日
図米国(US)
図438080

皓

@発 明

明

@発

ステフアン ウエイグ

カナダ国 オンタリオ, ロンドン(番地なし) 3エム カ ナダ、インコーポレーテッド 気付

ル 者

カム

カナダ国 オンタリオ, ロンドン(番地なし) 3エム カ

ナダ、インコーポレーテツド 気付

ミネソタ マイニング の出 類 人 アンド マニュフア

クチュアリング カン

アメリカ合衆国ミネソタ州セント ボール, 3エム セン ター(番地なし)

パニー

弁理士 浅 村 四代 理 人

外3名

1. 発明の名称

感光硬化性エポキシ樹脂接着剤組成物

2. 特許請求の範囲

- (1) 少なくとも一種類のエポキシド樹脂、前 記エポキシド樹脂のための光開始剤で、開始時に ルイス酸を生する光開始剤、及びニトリル又はビ ニルエーテルで置換された有機材料からなる群か **ら選択されたエポキシド硬化遅延剤で、前記エポ** キシド街脂の開環時間を前記硬化遅延剤を含まな い組成物よりも少なくとも2倍延ばすのに充分な 量のエポキシド硬化遅延期を含む感光性硬化性工 ポキシ樹脂接着剤組成物。
- (2) 少なくとも一種類のエポキシド樹脂、前 記エポキシド樹脂のための光開始剤で、開始時に ルイス酸を生ずる光開始剤、及びニトリル又はビ ニルエーテル益で置換された有機材料からなる群 から選択されたエポキシド硬化遅延剤で、前記エ ポキシド樹脂の0.5~35重量%の重量%のエポキ シド硬化理延剤を含む感光性硬化性エポキシド樹

脂接着削粗成物。

- (3) 光開始剤がエポキシ樹脂を硬化すること ができる感光性オニウム光開始剤からなる請求項 1又は2に記載の組成物。
- (4) 光開始剤がヨードニウム及びスルホニウ ム光開始剤からなる群から選択される請求項1又 は2に配載の組成物。
- (5) 硬化遅延剤がニトリル基を有する有機化 合物である請求項1又は2に記載の組成物。
- (6) 硬化遅延削がエポキシ樹脂の1~50重量 %の量の、1000~5000の分子量を有するニトリル 基合有有機重合体化合物である請求項3に記載の 纸成物.
- (7) 硬化遅延剤がピニルエーテル物質からな る請求項1又は2に記載の組成物。
- (8) 硬化湿弧剤がビニルエーテル物質からな る請求項3に記載の組成物。
- (9) 硬化遅延剤がビニルエーテル物質からな る請求項4に記載の組成物。
 - (10) 硬化遅延剤がニトリル基を有する重合体

からなる請求項1又は2に記載の組成物。

3. 発明の詳細な説明:

〔産業上の利用分野〕

本発明は、印刷可能で、高速積層法に特に適した光重合可能な接着剤組成物に関する。

〔従来の技術〕

接着剤は多くの異なった化学的形態及び多くの 異なった物理的形態で与えることができる。エボキシ樹脂、アクリレート、ポリビニル樹脂、ボリアミド、天然膠状物質、及び他の多くの物質が有用な接着剤であることが知られている。それらは、光硬化性、空気硬化性、又は熱硬化性の如き液体、粉末固体の状態で与えられているか、又は固い結合を形成させるのにの乾燥しさえすればよい。

エボキシドは、オニウム塩の如き光開始剤の照射により生ずるルイス酸により非常に迅速に硬化することができることがよく知られている。また窒素含有分子の如きルイス塩基が硬化反応に対し有容なものになり、従って、紫外線硬化エボキシド配合物(1980年8月、ミネソタ州セントボールの

time)と接着剤の全体的な硬化との間の釣り合い を取らせるのが難しい。1986年まで知られていた 集外線硬化性接着剤は、少なくとも一方の基体を 通って充分な活性化紫外線が透過できる系用とし て配合されていた。

1986年12月にヘンケル (Eenkei)により出願されたドイツ特許 D E 3643400は、光硬化性接着剤で不透明基体を結合することを数示している。エボ

キンド、光朗始州及び任意的光型忽州の混合物を基体上に被覆し、輻射線に曝し、それら基体を一緒にプレスし、硬化を進行させる。与えられた実館例では、接着剤を300WのUV光に120秒間曝し、次に二つの基体を室温で36時間一線にプレスしている。

ゼネラル・エレクトリック (General Electric) により1988年8月に出願された欧州特許出版EP 276718は、遅延硬化剤を含む紫外線硬化性エポキシド樹脂組成物に関する。それは、紫外線に当てるとすぐに皮膜がてきるのを防ぐため、即ち、俊春可能時間を与えるためポリオキシアルキレン部

3 M商業化学部門、UV活性化エポキシド硬化剤 FC-508)ではそれらを使用すべきではないこと も一般に認められている。ヒドロキシル官能性を 有する有機分子を含むUV硬化性エポキシド組成 物について記述した多くの公告特許が存在する(米 国特許第4,256.828号、第4,231.951号、第 4,173.476号、第4.218.531号、及び第4,593,051 号)。ヒドロキシル含有分子は、可提性及び耐水 性の如き被覆の性質を変性させるため配合されて いる。ヒドロキシル分子はルイス塩基であること が認められている。

エボキシドの光重合は一度び開始されると、 UV源を切っても暗中で進行することも一般に認められている。この暗中の硬化機構は、二つの活動性を受けている。そのような用途では、一方の基体に接着剤を適用し、その表面から紫外線を照射する。次に他方の不透明基体を適切に合わせ、全組立体を暗中で硬化させる。しかし、第二の基体を接着剤上に積層できる接着可能時間(open

分を含有する化合物を使用することを教示している。 紫外線照射後4分の接着可能時間が一つの実施例で与えられている。

これら二つの文献では2~4分の比較的長い接 着可能時間が、ポリオキシアルキレンを用いて直 ぐに皮膜ができるのを防ぐか、光で発生した触媒 の生成速度を小さくして開始反応速度を低下させ ることにより待られている。比較的長い接着可能 時間は、照射後基体を配置するのに重切な時間か 得られるので便利である。しかし、二つの不透明 基体に対し高速積層法のための数外線硬化性接着 剤を用いることはまだ可能になっていない。高速 積層法では、接着剤は積層するまで充分流動性の ままになっていて、稜層と殆ど同時に更に取り扱 い出来るように硬化しなければならない。上述の 長い活性化又は接着可能時間を持つ硬化遅延接着 削はこの目的には不適切である。積層法の一群は 紙基体の金属化である。米国特許第4,490.409号 明細書には、電子ビームを用いて金属化表面を得 る方法が記載されている。キャリヤー上の薄い金 異語を接着剤被複紙の上に積層する。次にそのの とは薄い金属箔を通過 当れる 電子 ビー硬化 の出来る電子 ビー硬化 の出来る電子 で硬化 の出来る電子 で硬化 の出来る な の出来る な を ででででででででででででいる。 のないないでででででいる。 のないないでは、 のないないででは、 のないないででは、 ののには 適さない、 ののには ででいる ののには 適さない、 ののには 適さない、 ののには ででいる ののには ででいる ののには ででいる ののには ででいる ののには ででいる ででいる ののには ででいる ののには ででいる ででいる ののには ででいる でいる でいる

米国特許第4,256,828号明組書には、エポキシド、ヒドロキシル官能性を有する有機材料、及びハロゲン含有錯体イオンの感光性芳香族スルホニウム及びヨードニウム塩を含む光共重合性組成物が記載されている。

米国特許第4,231,951号明報書にも、脂環式工ポキシド、ヒドロキシル官能性を有する有機材料、

的な紫外線処理剤を用いることにより非粘着状態へ非常にゆっくり光硬化することが認められている。粘着性喪失時間は、金属基体を加熱することにより硬化膜性能に悪影響を与えることなく者しく減少されている。

米国特許第4,593,051号明細書には、エボキシド及び重合体/ヒドロキシ含有有機材料を基にした光重合性組成物が記載されている。その配合物は光硬化反応を明らかに害することなく非常によく硬化することができると主張されている。

J.V.クリベロ(Crivello)その他はピニルエーテルの光硬化について記述している〔Journal of radiation curing Jan.(1983) pp.6-11〕。それはピニルエーテル・エポキシド混合物の紫外線硬化についても記述している。いずれの場合でも、ピスピニルエーテルを添加すると、紫外線硬化速度の加速を生じ、特にピスピニルエーテルの割合が高いと加速する。

〔本発明の要約〕

本発明は、接着工程で有用な光重合性接着剤組

及びトリアリールスルホニウム館体塩光開始剤を 含む光共塩合性組成物が記載されている。

米国特許第4,173,476号明細書には、エポキシド、ヒドロキシル首能性を有する有機材料、及びトリアリールスルホニウム錯体光開始剤を含む光 共重合性組成物が記載されている。

米国特許第4.218.531号明細番には、有機競費 反応副生成物の匂いを最小にするか又は除くため 芳香族スルホニウム錯体塩光開始剤を含む光共重 合性組成物と一緒に、非芳香族炭素・炭素不飽和 を有する或る有機材料を用いることが記載されて いる。その光共重合性組成物もエポキシド及びヒ ドロキシル含有有機材料を含んでいる。

R.R.アルム(Aala)及びR.C.カールソン (Carlson)は、イリノイ州デ・プレでの第6回放射線硬化会額(1982)で、金属基体を120~150下に加熱することによって、紫外線照射中ポリオール変性エポキシド被覆の粘着性喪失時間を減少させる考えを提出した。最適の硬化膜特性を与える或るポリオール変性エポキシド被覆配合物は、典型

成物を記述する。その重合体性接着刑被覆租成物 は、エポキシド樹脂、光開始剤、及びニトリル覆 推拡を含有する材料又は重合体材料及びビニルエ ーテル類からなる群から選択された光開始速度制 御削又は硬化遅延剂を含む。ビニルエーテル及び ニトリル合有材料は、エポキシド光硬化反応を遅 くし、被覆組成物を照射して光開始剤を活性化し た後、それを粘着性にする。ビニルエーテルの如 き硬化遅延剤は、配合物の接着可能時間(光を照 射してから被覆が非粘着性になるまでの時間とし て定義されている)を制御するため光重合性エボ キシド被獲中へ配合される。特に、ニトリル官能 性又はピニルエーテルを含有する分子又は重合体 は光重合性エポキシド被覆配合物へ添加され、そ の接着可能時間を殆ど瞬間から10分より長い時間 へ変化させることができる。それら組成物は任意 に反応性希釈剤、溶媒、顔料、及び他の被覆添加 物を必要に応じ合んでいてもよい。グラビア印刷 **歩の如き方法により印刷することができる接着剂** は、化学級に駆すと数秒間で粘着性になるである

う。接着剤の凝集及び接着強度は充分強く、キャリヤー上の第二の基体を接着剤上に積層し、次にそのキャリヤーをそのすぐ後で除去することができる。得られた被覆は、更に加熱による後硬化を行わなくても行なっても硬化することができる。上記組成物は任意に反応性希釈剤、溶媒、顔料、及び他の被覆添加物を必要に応じ含んでいてもよい。

〔本発明の詳細な記述〕

本発明の材料は、エボキシド樹脂光硬化性接着
利組成物を表面に適用し、前記接着剤中の光開始
剤を活性化するのに充分な輻射線で前記接着剤組
成物を照射し、それによって前記接着剤を一層粘
養性にし、次に前記活性化粘着性接着剤をこれに設
で使用することができ、、
ないに接着すべ使用することができ、、
ないに接着剤はエボキシ樹脂、ルイス酸発生すら
ないが発生オープム酸媒、及びビニルエーテル又はニトリル官能性
を有する分子からなる硬化遅延剤を含むしの
変延期を

剤と接触させるようにしてもよい。このように本 発明の組成物を使用することにより、第二表面又 は材料を光開始された接着剤と接触させなければ ならなくなるまで貶らかの時間を経過させること ができる。接着刑は不連続的な模様(例えば、筋、 点、像状分布等〉で適用し、第二表面又は粒状物 をそれへ付着させてもよい。第二表面は第一表面 未久的に付着させることを目的としたらので! よく、或は接着剤の不速続的模様が適用されてい る場合には、剝離又は引裂き可能な層をその接着 **耐へ付着させてもよい、最後の場合、接着剤を硬** 化した後、その引裂き可能な履を取り除き、接着 削が被覆又は硬化された領域中にだけフィルム(又 は材料)が残るようにしてもよい。この種の転写 法は、特にグラフィックスを形成する(着色領域 を付着させることにより)又は他の特別な記号を

二の表面又は粒状材料を光開始剤の活性化後接着

この方法及びこれらの組成物は、エポキシ樹脂

形成する(金属層又は多層複合体材料を付着させ

るなどして)のに有用であろう。

合まないエボキシ樹脂接着剤組成物の接着可能時 間の少なくとも2倍になるのに充分な量で存在す る。退択された特定の硬化遅延剤により、存在す る遅延剤の量は、エボキシ樹脂の0.5~35度量% を占める。硬化遅延剤はエボキシ樹脂の1~25重 量%を占めるのが好ましい。硬化遅延剤の分子量 に対するニトリル基及びビニルエーテル基の割合 が高くなる程、必要な遅延剤の重量割合は小さく なる。エポキシ樹脂接着剤の接着可能時間が、硬 化遅延剤を含まない組成物よりも少なくとも5倍 であるのが好ましく、少なくとも10倍であるのが 一届好ましい。運延剤を含まない特に速い硬化系 (1~2秒)では、接着可能時間は、硬化遅延剤を 含まない接着剤組成物の接着可能時間(接着剤組 成物が非粘着性になるまでの時間として定義され る)よりも20倍、30倍、50倍、或は100倍にも長く しなければならないことがあるであろう。

これらの組成物を用いた方法は数多くの異なったやり方で選行することができる。 接着剤は連続的なやり方で一方の表面の上に適用し、そして第

によって結合することができるどのような基体及び材料と共に用いることができ、それらには木材、木造ベニア、紙、重合体材料(フイルム、繊維又は粒子)、金属、金属酸化物(履又は粒状物)、及び無機酸化物(一般に履状物、繊維又は粒状物)、例えば、シリカ、ジルコニア、酸化塑鉛等、研磨材粒子、ゴム、及び複合体材料が含まれる。木材パネル、合板、サンドベーパー、回路板、一般に存居体の加き特定の製品を木発明の方法により製造することができる。

ここで用いることができるエポキシドは、次の 式を有する二つ以上のエポキシド基を含む:

エボキシド基は末端エボキシド基又は内部エボキシド基になっていてもよい。エボキシドは主に
脂項式、ピスフェノール A及び水素化ピスフェ
ノール Aからのグリシジルエボキシドである。
それには、脂肪族エボキシド、エボキシド クレ

ソール ノボラック樹脂、エボキシド フェノール ノボラック樹脂、多核フェノール・グリシジル エーテル誘導樹脂、芳香族及び複素環グリシジル アミン樹脂、ヒダントイン エボキシド樹脂等、 及びそれらの混合物も含まれる。これらのエボキ シドは当分野でよく知られており、多くは市販されている。

本発明の目的に適した脂環式エポキシド樹脂は、 1分子当たり平均二つ以上のエポキシド基を有す るものである。適当な脂煤式エポキシドの例は次 の通りである:

式上 式:

式工.

(式中、炭素原子の有効な全ての置換位置は、同じか又は異なる基で置換されていてもよく、式 Iの R '~ R '* について定義した通りである)を有する 3.4-エポキシドシクロヘキシルメチル - 3.4-エポキシドシクロヘキサン カルボキシレート。特に望ましい化合物は R '~ R '* が水素であるものである。

式 I の範囲に入る特定の化合物の中には次のものがある:

3,4-エポキシドシクロヘキシル·メチル·3,4-エポキシドシクロヘキサン カルボキシレート;3,4-エポキシド-1-メチルシクロヘキシルメチル-3,4-エポキシド-1-メチルシクロヘキサン カルボキ

を有するジカルボン酸の脂環式エステルのジエボ キシド。

式「の範囲に入る特に望ましいエポキシドは、 R'~R'が水素であり、Rが4~6個の炭素原子を有するアルキレンであるエポキシドである。

シレート: 6-メチル-3.4-エポキシドシクロヘキシル-メチル-6-メチル-3.4-エポキシドシクロヘキサン カルボキシレート: 3.4-エポキシド-3-メチルシクロヘキシルメチル-3.4-エポキシド-5-メチルシクロヘキシル-メチル-3.4-エポキシド-5-メチルシクロヘキサン カルボキシレート: 他の適当な化合物は、例えば米国特許第2,890,194号明細費に記載されている。

式工

式:

(式中、R'及びR"は、同じか又は異なり、水素、ハロゲン、明ち、塩素、臭素、沃素、又はフッ系の如き一個の置換基、又は一個の炭化水素基、又は米因特許第3,318,822号明細雲に更に規定され

ているような蕗である) を有するジエポキシド。

特に望ましい化合物は全てのR'が水素である ものである。

他の適当な脂環式エポキシドは次の通りである:

***** .

好ましい脂環式エポキシドは次の通りである: 3,4-エポキシドシクロヘキシルメチル-3,4-エポ

好ましいDGEBAはnが1よりも小さく、〇 に非常に近いがそれよりは大きいものである。

グリシジルエボキシドの他の望ましい型のものは、DGEBAと同様であるが、芳香族環が水素化されているものである。この種類の場合も軒ましいエボキシドはnがOに近いものである。それらはシェル・エボネックス(Shell Eponex)DRH 1510エボキシド樹脂の如く市販されている。

クレゾール・ノボラック エボキシド樹脂は多 官能性固体重合体であり、イオン性加水分解性塩 業不純物が少なく、化学的耐久性が大きく、熱的 キシドシクロヘキサン カルボキシレート(ERL 6221); ビス(3.4-エボキシドシクロヘキシルメチル)エジペート; 2-(3.4-エボキシドシクロヘキシル-5.5-スピロ-3.4-エボキシド)シクロヘキサン-メタ-ジオキサン; 又はそれらの混合物。

フタール酸、部分的に水素化したフタール酸又は完全に水素化した酸のジグリシジル エステルの如き 6 員環構造を持つエボキシドを用いてもよく、ヘキサヒドロフタール酸のグリシジルエステルが好ましい。代表的なフタール酸のグリシジルエステルは次のものである:

ビスフェノール A及びエピクロルヒドリンから誘導されたグリシジル型エポキシド(DGEBA)は次の式を有する。

体他が高いことを特徴とする。

ここに含めることができる芳香族及び複素環グ リシジルアミン樹脂の中には次のものがある:次 の式を有するテトラグリシジルメチレンジアニリ ン練薄細胞:

トリグリシジル-p-アミノフェノール誘導樹脂、トリアジン系樹脂、及びヒダントインエポキシド樹脂も有用である。

光開始剤が用いられる場合、光共重合反応を阻 密しないように僅かな量の塩基性有機窒素含有エ ポキシド化合物を用いてもよいことは勿論当業者 によって理解されている。

本発明の光共重合可能な混合組成物中のエポキシドの濃度は、硬化組成物に望まれる性質により 被獲組成物の全重量の約10~約99重量%、好まし くは40~97重量%、扱も好ましくは60~95重量%の範囲にすることができる。

本発明の被覆組成物に用いるのに適した光開始 利は、例えば、米国特許第4,231,951号、第 4,258,828号、第4,138,255号、及び第4,058,401 号明細書に記載されているようなよく知られた光 開始剤のいずれでもよい。好ましい光開始剤には、 米国特許第4,231,951号明細書に記載されている ようなトリアリールスルホニウム錯体塩、米国特 許第4,256,828号明細書に記載されているような ハロゲン合有錯体イオンの芳香族スルホニウム又 はヨードニウム塩、米国特許第4,069,055号明細 書に記載されているような第Va族元素の芳香族 オニウム塩が含まれる。光開始剤はエポキシドと ビニルエーテルとの合計100重量部当たり約0.1~ 10重量部の知き慣用的量で用いられる。

本発明で用いられるビニルエーテルは、一、二、 及び多官能性光重合性ビニルエーテルのいずれで もよい。好ましいビニルエーテルは、ジエチレン グリコール ジビニルエーテル又はトリエチレン

る).

ニトリル合有重合体はアクリロニトリルの単独 重合又は他のエチレン系不飽和分子(例えば、1.4 - ブタジェン又はスチレン)との共重合により得る ことができる。エポキシド樹脂中へ分散し易いた めには、1000~5000の分子量を有する液体重合体 が好ましい。最も望ましいニトリル合有液体重合 体は、エポキシ部分と反応性の末端基を有し、ア クリロニトリルと他の材料(例えば、1.4-ブタジ エン)とを共乗合することにより合成されるもの である。これら反応性液体重合体のあるものは市 飯されており、例えばカルポニル末端ブタジエン ニトリル重合体であるハイカー(Hycar)(登録商標 名) C T B N (B.F.グッドリッチ社)である。C TBNゴムもエポキシド樹脂の重合が照射後開始 した時粘着性増加剤として働く。ニトリル含有量 により、反応性液体重合体は組成物中のエポキシ ドの1~50重量%、好ましくは4~25%、一層好 ましくは8~15重量%の量で用いることができる。

組成物は透明でも着色していてもよい。勿論願

グリコール ジビニルエーテルの如き二官能性又は多官能性ビニルエーテルである。ビニルエーテルの使用量はエーテルの性質による。それらは全組成物の1~50重量%、好ましくは10~40%、最も好ましくは15~30重量%の範囲にすることができる。

本発明に有用なビニルエーテルの幾つかは次の 式によって記述することができる:

R (OCH=CHt)n

(式巾、Rはn置機基を有する有機架橋基であり、nは少なくとも.1 の整数(好ましくは2、3、又は4であり、最も好ましくは2)であり、Rは好ましくはフェニル、20個までの炭素原子を有するアルキレン又はアルキレン置換フェニルである)。

ニトリル含有遅延削物質は次の式によって表す ことができるであろう:

R1-(CN)*

〔式中、Rは有機架構基(重合体主鎖を含む)であり、 a C N 置換器(aは少なくとも 1 である)を有す

料は光吸収性に影響を与え、従ってエボキシドの光硬化性に影響を与えるであろうことはその技術に通じている人であれば誰にでも明らかである。 光重合機構と両立できる顔料についての文献として、UV活性化エボキシド硬化剤(UV Activated Epoxide Curative) F X - 512、5 月号(1958)、3 M 商業薬品都門(Commerdial Chemicals Division)を参照されたい。

特開平3-172378 (8)

度で用いることができる。適当な溶媒はメチルエボをルケトン、塩化メチレン、及び二つ以上のの、なび光帯始別を表するエボキシドを有するエボキシドののと、一層の多量である。一層の多量である。なると、本質的に100%固体の被覆をになると、本質的に100%固体の被覆をになるといる。溶媒は一般に基体になることになるであろう。溶媒は一般に基体にを適用する固流動性を改良するように、指示された少量で添加される。

被覆組成物の硬化又は光重合は、紫外線及び可視スペクトル範囲に入る被長の化学線を出れた類似の化学線を出れた数点にはより行い、というというのでは、水銀、キセノン、ラングステン、フィラメント、ラングステン、フィラメント、ラングの光等が含まれる。露出は、用いられた粗関のができまれるが開離、及び現れたないの距離、及び硬化すべるを対象をである。では、り約1秒未満から10分以上になるであると、組成物は電子ビームを照射して重合することで

きる。一般的に言って、必要な配合量は1 M rad 未満から100 M rad以上である。一般的に言って接 若可能時間は相対温度、ルイス塩基の量と共に増 大し、照射量の増大と共に減少する。

被覆組成物の硬化又は光重合は誘発反応である輻射線源に露出することにより一度び光開始剤の
関イオン性触媒への崩壊が始まると、硬化或は光
重合反応は進行し、輻射線源を取り除いた後でも
継続する。輻射線源に露出している間又は露出後、
熱エネルギー、即ち熱的後硬化を用いると、硬化
反応を促進し、温度の穏やかな上昇でも硬化速度
を苦しく促進するであろう。

突施例 1

この実施例は、硬化選延剤のエボキシド光反応に対する効果を有利に利用することができることを例示する。光重合可能な組成物を着色された印刷可能な光度合性接着剤上の透明体になるように配合でき、その接着剤は正確な高解像模様に適用することができ、高速積層のための制御された一時的粘着性を示す。次の組成を有する光重合性接

着剤が調製された。

<u>材 料</u>	重量
シェル・エポネックスDRH1510	1008
B.F.グッドリッチ、ハイカー	
C T B N 1300 × 13	10
トリアリールスルホニウム	
ヘキサフルオロアンチモネート	3
キャポシル (Cabosil) M - 5	5

メチルエチルケトン

デガッサ・スペシャル・ブラック

(Degussa Special Black) 250

この接着剤は次の条件でRPC UVプロセッサーを用いて外囲温度で照射した:直線 1 in当たり 300 W のランプ 2 個、及び線速度 210 ft/分。

照射後2秒未満の時間で金属箔を剥離裏打から 接着剤へ成功極に転写できることが示された。処理条件、又は配合物中に配合した光開始剤、反応 性ゴム、カーボンブラックの量により、接着可能 時間は1秒から約6分に制御することができる。 70℃で24時間、後硬化した接着剤の種々の化学薬 品に対する抵抗性を評価した。結果を次の表に要 約する。最終的結合の一体性は、基体から箱を剥 がそうとするとそれらの一方又は両方が完全に破 壊される結果になるようなものであった。

化学的耐久性試験

媒体	条件	配 雅
ペルクロロエチレン	85℃、2時間	影響なし
変性アルコール	И	II

(BioAd)(水性)

11

トルエン

y i

爽趣例 2

前の実施例でルイス塩基、ハイカーCTBN 1300×13は、エポキシドの光重合速度に影響を与え、一時的に粘著性の接着剤が得られた。ビニルエーテルのエポキシド硬化速度に対する影響から 調節可能な一時的粘着性接着剤を得ることもできる。次の如き光重合性エポキシド組成物を試験した:

拉担

組成

特開平3-172378 (9)

シェル・エポネックス D R H 1510 72.7-47.7% ユニオン・カーバイド E R L 4221 0 -25 % ジエチレングリコール ジビニル

 $x - 7\nu$ 24 % 3 M F X -512 3.3%

全ての組成物を実験室規模のグラビア印刷機で お度被複紙の上に適用し五つの異なった被覆厚さ を与えた。それら試料を200 ft // 分の搬送速度で 200 W / inに設定した両側のランプを用いてRP C 紫外線プロセッサーで照射した。測定中の相対 湿度は21℃の温度で61%であった。金属転写時間 は、印刷した接着剤の上に金属化フイルムを乗せ でこすり、金属被覆の転写ができなくなる時間を 記録することにより決定した。

派付のグラフの結果は、エボキシド樹脂配合物中のERLの%が23%を越えると、接着剤照射で金属転写が起きないことを明確に示している。エボネックスDRH1510よりも速く光重合するERL4221を減少させると、接着可能時間が長くなる。

実際、全配合物の5重量%のERL4221濃度では、 ルイス堪差置換ビニルエーテルにより接着可能時 間は約40分まで長くなる。

組成物は、低粘調性液体から必要に応じ数秒から10分以上の接着可能時間で最終的に強い凝集フィルムへ硬化することができる一時的接着剤が必要に発化する程々の用途に適している。実施例1及び2に例示したような光重合性エポキシド組成物の一時的接着剤としての性質は、金属化フィルム転写の外に多くの用途に利用することができる。2枚の金属板又は種々の電気部品と、非接着物が使用化学線に対し不透明なプリント回路板との間に用いられるような用途に対し特にそれは有用である。

代理人 浅村 簖